RÉPUBLIQUE FRANÇAISE INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

(11) N° de publication : (à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

2 743 297

(21) N° d'enregistrement national :

96 00098

Δ1

(51) Int Cl<sup>6</sup> : A 61 K 7/48, A 61 K 7/06, 7/04, 7/043, 7/02, 7/42, 9/08, 9/107, 47/30

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION (22) Date de dépôt : 05.01.96. (71) Demandeur(s) : L'OREAL SOCIETE ANONYME --(30) Priorité :

(43) Date de la mise à disposition du public de la demande : 11.07.97 Bulletin 97/28.

(56) Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule.

60 Références à d'autres documents nationaux apparentés :

(72) Inventeur(s): MOUGIN NATHALIE et MONDET

(73) Titulaire(s) :

JEAN

(74) Mandataire : L'OREAL.

64 COMPOSITION COSMETIQUES A BASE DE POLYCONDENSATS IONISABLES MULTISEQUENCES POLYSILOXANE/POLYURETHANE ET/OU POLYUREE EN SOLUTION ET UTILISATION.

57) L'Invention concerne de nouvelles compositions cos-métiques ou dematologiques caractérisées par le faire qu'elles comprennent, dans un support cosmétiquement acceptable, au moins une solution ou une émulsion d'au maies un enhuceadenset multiséeureppé dont la chales est acceptable, au moins une solution ou une emuision d'au moins un polycondensat multiséquencé dont la chaîne est constituée par la répétition d'au moins une séquence poly-siloxane et d'au moins une séquence polyuréthane et/ou polyurée; ladite séquence polyuréthane et/ou polyurée comportant en outre des groupements ionisables et ledit polycondensat étant dissous dans un système solvant

aqueux, organique ou hydroorganique.

Ces compositions sont utilisables notamment dans le domaine cosmétique du capillaire, du maquillage ou des soins de la peau.

딾



# COMPOSITIONS COSMETIQUES A BASE DE POLYCONDENSATS IONISABLES MULTISEQUENCES POLYSILOXANEJ POLYURETHANE ET/OU POLYUREE EN SOLITION ET LITILISATIONS

La présente invention a pour objet de nouvelles compositions cosmétiques ou dermatologiques à propriétés filmogènes contenant des solutions de polycondensats ionisables multiséquencés particuliers, ainsi que diverses de leurs utilisations possibles, notamment dans le domaine des traitements cosmétiques (le. par voie topique) de la peau, des cheveux, des ondes et autres matières kértainiques

Il est d'usage courant de mettre en œuvre dans des formulations cosmétiques, en particulier dans des produits copilaires (champooings, après es-ampooings, otions ou gels coiffants ou traitants, laques ou bitions de mise en forme, de mise en pis ou de fixation, etc...) ou dans des produits de maquillage (lets que par et la destination etc...) ou dans des produits de maquillage (lets que par et la destination formulation, d'au minis une substance filmogène permetant de, ou visant la discretification formulation, d'au minis une substance filmogène permetant de, ou visant la discretification des produits de la comparticion de la com

- Une résine filmogène, pour être satisfaisante dans des applications cosmétiques, se doit de présenter certainnes caractéristiques ou propriétés contraignantes, parmi lesquelles on peut plus particulièrement citer, et ced de manière non filmatibre, d'abord une très bonne affinité/compatibilité/mnoculité vis-4-vis des différentes matières kardiniques (peau, cheveux et autres), ensuite de bonnes propriétés filmogènes par rapport à cos demitres (qualité et régularité du film déposé), et enfin de bonnes propriétés de rémanence (adhésvinte, solidité), ceta di dire qu'elle dette defficiement éliminable de son support par de simples lavages à feau ou à l'aide de détergents (shampooings) par exemple. Dans le cas de vernis à ongles, le film doit par ailleurs posséder une bonne résistance à fabrasion mécanique. D'une manière générale, on notera qu'il est souvent difficile, dans la pratique, de trouver une substance filmogène susceptible de convent iffedichement à plusieurs, ou à toutes, les différentes applications cosmétiquement envisagables pour cette demitre (problème du compromis accardable).
- 40 A certains égards, les substances filmogènes connues à ce jour, et en particulier colles mentionnées ci-avant, conviennent mai pour forbetroin de compositions présentant de bonnes propriéties cosmétiques, en raison notamment d'un manque notable de rémanence, en particulier de résistance à l'existence à l'existence
- 45 Un autre problème réside dans le fait que les films ainsi obtenus, en particulier dans le cadre des applications de type capillaires ou mascaras, présentent une brillance insuffisante. Cette brillance n'est en outre que faiblement rémanente, c'est à dire qu'elle disparait rapidement sous faction d'agents extérieurs (forte sensibilité à feau notamment).
- Or, la brillance, ainsi que la rémanence de cette brillance, constitue aujourd'hui une propriété particulièrement recherchée dans le domaine de la cosmétique.
- On voit donc qu'il existe actuellement dans l'état de l'art un fort besoin quant à pouvoir disposer de compositions filmogènes cumulant, et ceci pour un domaine varié d'applécations possibles (cheveux, cils, peau, ongles,...), tous les avantages généralement re-

cherchés ou désirables en cosmétique, à savoir notamment l'innocuité vis à vis des matières kératiniques, la facilité d'application et de mise en œuvre, l'obtention de dépôts protecteurs fins et réguliers, la rémanence des propriétés adhésives, l'apport et la rémanence des propriétés de brillance, l'apport de douceur et de lubrification, de rigidité et de résistance à rabrasion.

Pour répondre à co besoin, on a proposé d'utiliser des métanges de polymères permettant de combiner toutes ces propriétés, notamment des métanges de polymenositoxanes (silicones) avec des polymères non-siliconés. En effet, on sait que les silicones appontent d'excetientes propriétés de surface conduisant à une bonne lutrification, une bonne britiance, une douceur au toucher sans apport de gras. Ces polymères ne présentent pas de bonnes propriétés mécaniques pour assurer une bonne filmification; il faut donc leur associer d'autres polymères apportant des propriétés mécaniques. Les polyganopolysiloxanes en particulier les polydiméthysiloxanes sont incompatibles avec la pluvant des polymères non-siliconés apportant des propriétes mécaniques.

Pour résoudre ces inconvénients, la demande de brevet français N° 2 708 199 enseigne la possibilité d'utiliser une suspension aqueuse stable constituée de fines particules soldes, généralement sphériques, de polycondensat ionique mutiliséquencé Polyuriénane et/ou Polyurée, ces particules ayant dé obtenues par mise en dispersion, dans une phase aqueuse appropriée, dudit polycondensat à fétat déjà synthétisé. Ce type de dispersion de polymère insoluble dans l'eau est appelée «pseudo-latto». Ces pseudo-latte présentent cependant certains inconvénients.

25 Ces polycondensats ionisables en suspension aqueuse ne permettent pas de potentialiser la conjugaison souhaitée des propriétés apportées d'une part par les segments silicones et d'autre part par les segments Polyuréthanes et/ou Polyurée. Cette additivité
des propriétés ne peut être optimisée que s'il se produit pendant le séchage, une bonne
séparation de phase entre les segments siliconés et les segments polyuréthanes et/ou
polyurées de telle sorte qu'il y ait d'une part, à l'état soide, une véritable stratification des
segments silicones en surface de la matrice du dept constituée par les segments polyuréthanes et/ou polyurée-c'est en effet à l'interface de cette matrice avec l'air que vont
se marriétest les propriétés spécifiques des silicones et d'autre part de telle sorte que
les segments silicones soient rassemblés à l'intérieur de la matrice de dépôt sous forme
de phase dispersée.

Il est très difficile d'obtenir à partir des pseudo-latex constitués de polycondensats ionisables Polysiloxane/Polyuréthane el/ou Polyurée, une bonne séparation de phase conduisant à cette straffication des segments salicones en surface du dépôt et à la formation d'une phase siliconée à l'intérieur du dépôt et plus particulièrement lorsque les longueurs des séquences polysiloxanes et/ou polyurétainanes ét/ou polyurées sont courtes, il en nésulte que l'additivité des propriétés telles que définies ci-dessus obtenue par ces pseudo-latex reste encore insuffisante.

45 Ainsi, à la suite d'importantes recherches menées sur la question, il a étà trouvé par la Demanderesse, et occi de façon Instendue et suprenante, qu'il était possible d'améliorer de naçon substantielle cette séparation de phase et par conséquent de potentialiser l'additivit des propriétés de surface apportées par les siciones des des propriétés de surface apportées par les siciones des propriétés de sinde apportées par les siciones des propriétés de sinde apportées par les siciones selvou d'adhésion apportées par les polyunidenates et/ou polyurées, en utilisant des solutions ou des émutisons de ces mêmes polyoundenasts ionisables multiples des propriétés par les siciones polyoundenasts ionisables multiples des propriétés polyoundenasts ionisables multiples des propriétés polyoundenasts ionisables multiples de la configue de la c

De plus , les polycondensats en solution de l'invention présentent par rapport aux pseudo-latex constitués par les mêmes polycondensats une meilleure rémanence du dépôt à l'action de l'eau ou des politions de tensio-actifs (shamponings).

5 Conformément à la présente invention, il est donc maintenant proposé de nouvelles compositions cosmétiques qui sont caractrisées par le fait qu'elles comprennent, dans un support cosmétiquement acceptable, au me solution ou une émulsion d'aux moins un polycondensat multiséquencé dont la chain est constituée par la répétion d'au moins une séquence polyactionne et d'au moins une séquence polyactionne et d'au moins une séquence polyactrisées polyactrisées des poupements ionisables et ledit polycondensat étant dissous dans un système solvant aqueux, organique ou hydroornanique.

On entend par «groupement ionisable», tout groupement susceptible d'être ionisé par une réaction de neutralisation d'une fonction acide ou basique portée par ledit groupement ou de quatemisation d'une fonction amine tertiaire portée par ledit groupement et de former ainsi un groupement ariunique, cationique, amphotère ou aveitionique.

Les polycondensats de l'invention sont essentiellement préparies seton un procédé en deux étapes. La première étape consiste en une réaction classique de polycondensation entre (i) un polymère polysitocane (ou sicone) prisentaint une fonction inyfertoy ou une que fonction arrine aux extrémités de sa chaîne (i,e un q.e-dihydroxypolysitocane, ou un q.e-diaminopolysitocane, ou ne q.e-diaminopolysitocane, ou ne q.e-diaminopolysitocane, ou diaminopolysitocane, ou diaminopolysitocan

Les réactions mises en œuvre dans la première étape conduisent ainsi à un polysloxane présentant à ses extrémités de chaîne, outre les fonctions isocyanates mentionnées ci-dessus, des moitis uréthane et/ou urée, et ced selon les mécanismes classiques d'une réaction de condensation opérée entre (i) une fonction isocyanate, toble que portée par le disocyanate de départ, et (ii) une fonction alcool (création dans ce cas d'un moiti uréthane) ou d'une fonction amine (formation dans ce cas d'une fonction urée), telles que portées par le polysitionare de départ à sayoir :

	-(polysiloxane)-OH + O=C=N-R-N=C=O	C-NH-R-N=C=O	
	et/ou	0	
45			
	-(polysiloxane)-NH2 + O=C=N-R-N=C=O> -(polysiloxane)-N	IH- C-NH-R-N=C=C	
		11	
50	Les polycondensats obtenus à l'issue de cette première étape peuvent donc être en fa définis par la formule générale (1) suivante :		
	O=C=N-R-NH- C-X <sup>1</sup> -(polysiloxane)-X <sup>1</sup> -C-NH-R-N= C=O (1)		

0

50

dans laquelle X<sup>1</sup> peut donc représenter, séparement ou conjointement, -O- ou -NH-.

Dans la deucième étape, les fonctions alcods et/ou amines de l'agent coupleur (agent coupleur que l'on peut ici symboliser de manière commode par OH-B-OH, ou NH2-B-NH2 ou bien encore NH2-B-CH) viennent alors réagi, et ces selon les mêmes méca-nismes que ceux exposés pour la première étape situation de la commandation de la chaine (plus longue) de noveau polycondensat obtenu à une sucession de motifs un'ethane et/ou urte, c'est à dire à des séquences de type polyuréthane et/ou urte, c'est à dire à des séquences de type polyuréthane et/ou urte, c'est à dire à des séquences de type polyuréthane et/ou urte, c'est à dire à des séquences de type polyuréthane et/ou urte, c'est à dire à des séquences de type polyuréthane et/ou urte, c'est à dire à des séquences de type polyuréthane et/ou urte, c'est à dire à des séquences de type polyuréthane et/ou urte, c'est à dire à des séquences de type polyuréthane et/ou urte, c'est à dire à des séquences de type polyuréthane et/ou urte, c'est à dire à des séquences de type polyuréthane et/ou urte, c'est à dire à des séquences de type polyuréthane et/ou urte, c'est à dire à des séquences de type polyuréthane et/ou urte, c'est à dire à des séquences de type polyuréthane et/ou urte, c'est à dire à des séquences de type polyuréthane et/ou urte, c'est à dire à des séquences de type polyuréthane et/ou urte, c'est à dire à des séquences de type polyuréthane et/ou urte.

dans laquelle X<sup>2</sup> représente -O- ou -NH-, et x est une valeur correspondant substantiellement au nombre de moles d'agent coupieur mises en oeuvre dans la réaction.

- 20 Comme indiqué précédemment, on obtent donc ainsi finalement un polycondensat constitué par la ripétion de séquences polysitosnes (correspondant simplement au polysitoxane d'origine, et tel qu'il apparait dans la formule (1)) et de séquences polyuréthanes et/ou polyurées (formule (2)).
- 25 Selon un aspect extrèmement important de l'invention, les agents coupleurs (c'est à dire en fait le radical B) portent des groupements ionisables, c'est à dire des groupements qui, et respectivement, lorsqu'ils sont soumis à l'action d'une base, domnent des groupement anioniques (c'est le cas par exemple des groupements carboxyfiques) et lorsqu'ils sont soumis à l'action d'un action d'une aise maine tertiaire). La neutralisation des groupements carboxyfiques (cas par exemple d'une amine tertiaire). La neutralisation des groupements anionisables (respectivement par l'acide) peut être effectuée de façon partielle ou totalement, selon les quantité d'agents neutralisants misses en oeuvre.
- 35 Mais d'autres caractéristiques, aspects et avantages de finvention apparaîtront maintenant de manière plus claim à la locture de la description détaillée et complète qui va sulvre, ainsi que des divers exemples concrets, mais nullement limitatifs, destinés à l'alluster.
- 40 Comme indiqué précédemment, la chaîne du polycondensati ionisable utilisé dans le cadre de la présente invention est essentiellement caractérisée par le fait qu'elle est constituée par la répétition (ou alternance) d'au moins une séquence de type polysitionare et d'au moins une séquence de type polyuréthane et/ou polyurét, escities séquences polyuréthanes et/ou polyurétes comportant des groupement ionisables. D'autres séquences 45 de nature chimique différente peuvent se présenter dans la chaîne du polycondensat. On peut citer par axemple des séquences Polyéthers telles que Polyoxytropyriène, Polyétéraméthyène avoite et/ou des séquences Polyetiers telles que Polyadipate d'éthyténeglycol, Polysébacate de néopentytglycol, Polytéréphtalate d'éthyténeglycol.
  - La répétition des séquences ci-dessus peut être de type aléatoire, mais elle est de préférence de type régulièrement alternée. En outre, le rapport en nombre entre les séquences de type polyuréthane et/ou polyurée et les séquences de type polysiloxane est généralement compris entre 1 et 10, de préférence entre 1 et 3.

Les poids moléculaires des polycondensats Polysiloxanes-Polyuréthane/Polyurée peuvent varier dans de larges limites, en particulier entre 2000 et 500 000, mais de préférence entre 3000 et 250 000.

De préférence, la séquence polysitoxanique répond à la formule générale (I) suivante :

10 dans laquelle :

- P est un segment polysiloxane,
- X1 représente, séparement ou conjointement, -O- ou -NH-
- et R (qui n'est autre que le motif du disocyanate tel que mentionné ci-avant) est un adical divalent choisi parmi les radicaux altylènes de type aromatique, aliphatique ou cycloaliphatique.
- 20 De préférence, le segment polysitoxane P répond à la formule générale (l') suivante :

- dans laquielle les radicaux R¹, qui peuvent être identiques ou différents, sont choisis pami d'une part les radicaux hydrocarbonés monovalents en C<sub>r</sub>-C<sub>pe</sub> exempts ou substantièllement exempts d'insaturations étrépfeniques « d'autre part, les radicaux aromatiques, Y représente un radical hydrocarboné bivalent, et z un nombre entier tel que le poids moléculaire moyen du segment polysiloxane soit compris entre 300 et 10 000.
- 30 De préférence, Y est un radical bivalent choisi parmi les radicaux alkylènes de formule -(CH<sub>2</sub>)<sub>\*</sub>, dans laquelle a représente un nombre entier pouvant être compris ëntre 1 et 10.
  - A tire de radicaux R<sup>1</sup> convenant dans le cadre de l'invention, on peut plus particulièrement cière les radicaux adplose, et notamment les radicaux méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, pentyle, hayle, cetyle, décyle, dodéyle de todadéysje, les radicaux apoyle, butyle, pentyle, hayle, cetyle, décyle, dodéyle de todadéysje, les radicaux anyles, notamment herbyle et naphtyle, les radicaux anylalyles, annament herbyle et phénylétyles, ainsi que les radicaux tyle et hyyle. On notera mortion finvention, il est important que le segment polysitoxane soil exempt, ou substantialement oxempt, de motifs du type SH-H ou SH-T) dans lequel R¹ représentemant un radical hydrocarboné présentant des inseturations éthyléniques, et ceci de manière à éviter teutur rédiculation intempestive du polycondensat sur la innéme.
- Selon un mode particulièrement préféré de réalisation de la présente invention, le segment polysiloxane P présent dans les polycondensats répond à la formule (°) suivante :

dans laquelle a et z sont des valeurs telles que définies ci-avant,

Concernant maintenant les séquences polyuréthanes et/ou polyurées rentrant dans la constitution des polycondensats qui sont utilisés dans le cadre de l'invention, celles-ci répondent de préférence à la formule générate (II) suivante :

$$-(-[x^2-B-x^2-c-NH-R-NH-c-]_x)$$

dans laquelle :

10

15

20

40

- X2 représente, séparément ou conjointement, -O- ou -NH-
- R (qui, comme ci-avant pour la formule (î), n'est autre que le motif du disocyanate utilisé pour conduire la réaction de condensation) est tel que défini ci-dessus pour les séquences de formule (î).
- x (qui, comme indiqué précédemment dans la description correspond substantiellement au nombre de moles d'agents coupleus utilisées dans le procédé de synthèse du polycondensai) est un nombre entier pouvant vairer de 1 à 10, et de prédérence de 1 à 3.
- 25 et B (qui n'est autre que le motif apporté par l'agent coupleur tel que mentionné ci-avant) est un radical hydrocarboné bivalent porteur d'une charge ionique, positive ou négative.
- A titre de radicaux B porteurs de groupements arioniques (Le de charges négatives), on op eut plus particulièrement citer caux qui sont porteurs de groupement présentant une ou des fonction(s) carboxylique(s) et/ou une ou des fonctions sulfoniques, lessdiss fonctions carboxyliques et/ou sulfoniques fatral sous forme bitre ou bien neutralisées partiellement ou totalement par une base minérale ou organique, comme cela sera explique plus en étails par la suité.
- 35 Ainsi, parmi les radicaux B bivalents porteurs de fonctions carboxyliques ou suffoniques convenant particulièrement bien dans le cadre de la présente invention, on peut mentionner ceux de formule (III):

dans laquelle  $R^2$  représente un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en  $C_TC_3$ . Z une fonction acide carboxylque (-COCH) ou acide sulfonique (-SO<sub>3</sub>H) ou un sel desdites fonctions acides (fonctions carboxylate et sulfonate, respectivement), et p et q, qui peuvent être identiques ou différents, des nombres entiers compris entre 1 et 5,

et ceux de formule (III') :



dans laquelle Z a la signification ci-dessus

5

A titre de radicaux B porteurs de greupements cationiques (i.e. de chiarges positives), on peut plus particulièrement citer ceux qui sont porteurs de groupements de type amines tertaires, lexidies amines tertaires étant sot non-neutrailesées, soit pour partie ou totalement neutralisées (présence de motifs -NH<sup>+</sup>-) soit quaternisées, comme cela sera expliqué plus en détaits par la suite.

Ainsi, parmi les radicaux B bivalents porteurs de fonctions amines tertiaires cationisables convenant particulièrement bien dans le cadre de la présente invention, on peut mentionner ceux de formule:

dans laquelle R<sup>3</sup> représente un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C<sub>T</sub>C<sub>4</sub>, et r et s deux nombres entiers, identiques ou différents, qui peuvent être compris entre 1 et 10. Sous forme neutralisée ou quaternisée, les radicaux B d-dessus deviennent alors :

formule dans taquelle R<sup>3</sup> a la signification ci-dessus, et R<sup>4</sup> représente soit l'hydrogène (neutralisation) soit un radical allyle, linéaire ou ramifié, en C<sub>T</sub>C<sub>te</sub> ou un cycle aromatique (quaternisation).

Selon l'invention, les taux de neutralisation des fonctions anionisables ou cationisables peuvent être compris entre 0 et 100%, de préférence entre 10 et 100%.

Les radicaux B du coupleur porteur d'une charge ionique peuvent être utilisés seuls ou en mélange avec d'autres radicaux B' provenant de coupleurs ne portant pas de groupe ionisable.

55 Concernant enfin les radicaux R plus particulièrement préférés selon la présente invention et rentrant dans le cadre de la définition des séquences de formules (I) et (II) données ci-avant, on peut mentionner ceux de formules :

ou

40

25

dans lesquelles b est un nombre entier compris entre 0 et 3 , et c un nombre entier compris entre 1 et 20, de préférence compris entre 2 et 12

Parmi les radicaux bivalents R particulièrement préférés rentrant dans le cadre des formules ci-dessus, on peut citer les radicaux hexaméthylène, 4,4'-biphénylèneméthane. 2.4- et/ou 2,6-tolylène, 1,5-naphtylène, p-phénylène, méthylène 4,4-biscyclohéxyle et le radical divalent dérivé de l'isophorone

Le procédé de synthèse des polycondensats utilisés dans le cadre de la présente invention va maintenant être développé un peu plus en détails. Dans ces grandes lignes, ce procédé correspond à celui déja indiqué en début de description.

On fait réagir, dans un solvant organique, un a o-dihydroxy et/ou diamino et/ou aminohydroxy et/ou hydroxyaminopolysiloxane répondant à la formule générale suivante:

dans laquelle P a la signification donnée ci-avant (segment polysiloxane), et x3 recrésente, conjointement ou séparément, -OH ou -NH2, O=C=N-R-N=C=O

30 avec un excès stoechiométrique d'un disocyanate de formule :

dans laquelle R a la signification donnée ci-avant.

puis à coupler les chaînes du polycondensat obtenu précédemment par au moins un diol et/ou une diamine et/ou une alcool amine répondant à la formule ;

- dans laquelle B a la signification donnée ci-avant, et X4 représente -OH ou -NHo. 40 à une température comprise entre 40 et 100°C, en présence d'un sel d'étain en tant que catalyseur. Ce diol et/ou cette diamine X4-B-X4 peuvent être utilisés seuls ou en métange avec un ou plusieurs diols ou diamines ou aminoalccols ne comportant pas de groupes ioisables par exemple 1,4-butanediol.
- Le solvant organique utilisé à ces étapes est de préférence choisi dans le groupe constitué par l'acétone, la méthyléthylcétone, le tétrahydrofuranne et le 1,2-dichloroéthane, ces solvants étant inertes vis-à-vis des groupes isocyanates.
- Le sel d'étain est, quant à lui, de préférence choisi parmi l'éthyl-2 hexanoate d'étain et le dibutyl dilaurate d'étain.

Dans le cadre de la mise en oeuvre du procédé ci-dessus, les disocyanates particulièrement préférés sont choisis, seuls ou en mélances, parmi le diphénylméthane 4 d'.

disocyanate et le méthytène 4.4'-bis-dicyclohexyldisocyanate, et les agents coupieurs particulérement préférés sont choisis, seuls ou en mélanges, parmi l'acide diméthytol propionique, la N-méthytdiéthanolamine, le 1,3-diaminopropane et l'éthanolamine, étant bien entendu que la possibilité de mélange coupieur acide/coupieur amine est exclue.

Le polycondensat polysiloxane-Polyuréthane/Polyurée ainsi obtenu peut être ensuite éventuellement purifié, par exemple par précipitation dans un solvant non polaire tel que 0 le cyclohexane.

Conformément à l'invention, ce polycondensat, éventuellement purifié, est ensuite soit utilisé tel quel, soit neutralisé à l'aide d'un agent neutralisant convensable qui peut être soit une base minérale ou organique lorsque le radicial 8 tel que ci-avant défini est porteur de fonctions aironisables telles que par exemple des fonctions acides carboxyfiques et/ou suffoniques, soit un acide minéral ou organique lorsque ledit radical B est porteur de fonctions cationisables telles que par exemple des fonctions amines tertilaires; soit quaternisé à l'aide d'un halogèture d'aillye, d'un sel d'acide portant un halogèten exballe ou une suftone ( par exemple propane sultone) lorsque ledit radical B est porteur de fonctions amines tertilaires.

Selon l'invention, le taux de neutralisation peut aller de 0% à 100%, de préférence de 10 à 100 %.

- 25 Il va de soi que la nature de l'agent neutralisant qu'il conviendra d'utiliser pour neutraliser le polycondensat Polysiloxane-Polyurethane/Polyurée sera fonction de la nature des fonctions ionisables portées par ce démier.
- Lorsque ledit polycondensat comporte une fonction anionisable telle que par exemple oune fonction acide carboxylique ou suffonique, fagent neutralisant peut être une base minérale telle que la soude, la potasse ou l'ammoniaque, ou une base organique telle qu'un aminoalcool choisi notamment parmi le 2-amino 2-méthyl 1-propared (AMP), la triblanociamine, la tivicamine (TIPA), la monoethanoitamine, la diéthanoitamine, la tivi(Z-hydroxy) 1-propyl[amine, le Z-amino 2-méthyl 1,3-propanedic (AMPD), et le 2-amino 2-hydroxyméthyl 1,3-propanedic do ubien une diamine telle que la lysine.

Lorsque le polycondensat comporte une fonction cationisable du type amine tertiaire, Fagent neutralisant peut être un acide minéral tel que facide chlorhydrique, ou un acide organique tel que l'acide lacique, l'acide glycolique ou facide mandidique. L'agent neutralisant peut être aussi un agent quatemisant de la fonction amine tertiaire, comme par exemple les halogèmures d'alprises et en particulier le fodure de méthyle ou le bromure d'éthyle. Il peut être également un sel d'acide portant un halogène mobile ou un ester cyclique d'acide sutfonique.

- 45 On réalise ensuite une solution ou une émulsion solvant organique-dans-eau du polycondensat conforme à l'invention en l'incorporant dans un système solvant organique, aqueux ou hydro-organique.
- Les solvants organiques des polycondensats de l'invention utilisés salon l'invention sont o choisis de préférence pami l'accione, la méthyéthylcétore, l'accitate de méthyle, l'accitate de butyle, l'accitate d'éthyle, l'isopropanol, l'éthanol, le diméthoxyéthane, le éthoxyéthane, un ester d'éthyléneglycol ou de propyléneglycol, un ether d'éthyléneglycol ou de propyléneglycol, ou un ether ester d'éthyléneglycol ou de propyléneglycol et leurs métanges.

Suivant le type d'application choisi, on peut utiliser, parmi ces solvants des polycondensats de l'imention, un solvant ou un mélange de solvants miscibles à l'éau dont l'un (servant de diluen), s'évapore avant l'eau de fapon à permettre la dissolution du polymère dans un solvant de l'un propriet de l'est de l'es

On peut également choisir un solvant ou un métanges de solvants des polycondensats de l'invention non-miscibles à l'eau tels que le diéthoxyéthane. Si la formutation envisagée nécessite pour l'application donnée la présence d'eau, la solution organique de polymère peut dans ce cas être dispersée dans l'eau pour former une émusion solvant organique d'ant-eau. Cette émutsion pourra être autostabilisée par les charges ionition pourra être autostabilisée par les charges ionition pourra être autostabilisée par les charges ionition contes par le polycondensat qui se placent d'elles-mêmes à l'interface avec l'eau ou s'atuitisée si nécessaire par des agents stablisants test que des tensio-actifs ou des agents gélifiants présents dans la phase aqueuse. Dans ce cas, le solvant ou l'un des solvants organiques utilisées pour dissoudre le polycondensat présents de préférence un point d'ébulition supérieur à celui de l'eau. On peut utiliser notamment le diéthoxy-éthaine

Une forme particulièrement préférée de système solvant des polycondensats de l'invention consiste à utiliser un métange de solvants de polarités différentes comprenant au moins un solvant (A) dit sploaba du polycondensat (pour les séquences polysitonanes et les séquences polyuréthanes et/ou polyurées) et au moins un solvant (B) moins polaire que (A) qui va solvante plus spécifiquement les séquences polygitozourse. Pour favoriser la stratification des séquences polysitozarises sur la matrice de dépôt, on choisira de préférence un solvant (B) dont la viesse d'évaporation est plus lente que (A).

Parmi les solvants globaux (A), on peut citer l'acétone, la méthyléthylcétone, l'acétale de méthyle. Tacétate de butyle, l'acétale de solvale, l'acétale de l'acétale de butyle, l'acétale d'éthyle. l'isopropanol, l'éthanol, le diméthoxyéthane, le diéthoxyéthane, un ester d'éthyléneglycol ou de propyléneglycol, ou un ether ester d'éthyléneglycol ou de propyléneglycol, ou un ether ester d'éthyléneglycol ou de propyléneglycol et leurs métances.

Parmi les solvants (B), on peut citer les hydrocarbures en particulier les hydrocarbures ramifiés comme les isoparaffines, l'isododécane, les silicones cycliques du type D<sub>4</sub>, D<sub>5</sub> ou D<sub>8</sub>.

La neutralisation peut être réalisée in situ dans la solution du polycondensal Polysiloxane-Polyurébane/Polyurée dans le système solvant par addition de la quantité déterminée d'acent neutralisant.

Comme indiqué précédemment, les compositions cosmétiques selon l'invention, qui conternent donc, dans un support cosmétiquement acceptable, des polycondensats tels 0 que c'-dessus définis, présentent, pour des applications aussi variées que celles rencontrées par exemple dans le domaine du capillaire, du maquillage ou bien encore des soins de la peau, ou de tout autre domaine cosmétique dans lequel l'utilisation d'une substance filmogène est désirable ou recherchée, des propriétes tout à lait renarquables, en particulier au niveau de leurs propriétés filmogènes et de brillance, de leur aptitude à conserver ces propriétés dans le temps face à l'action d'agents extérieurs (rémanence) et aussi de leur propriétés de douceur, de lubrification et de résistance à fabrasion

- 5 Parmi les applications préférentiellement visées par la présente invention, et les différents effets bénéfiques obtenus dans ces demières, on peut plus particulièrement mentionner:
- le domaine des produits capillaires (lavage, soin ou beauté des cheveux), où les compositions selon l'irrention, en particuler sous forme d'aéresols, de mousse, de shampooings, d'après-shampooings, de lotions ou de pels colfrant ou traitants, laques ou lotions de mise en forme ou de mise en pisco un encore de lizabite, permettent d'apporter aux cheveux brillainoe, douceur, facilité de codrigge (phénomène d'individualisation' des cheveux au moment du dépôt de la composition), melleur tout-d'agents extérieurs) de ces propriétés.
- le domaine des produits de maquillage, en particulier pour le maquillage des ongles et des cits, où les compositions selon l'invention, sous forme de vernis à ongle, de mascaras ou de eye-liners par exemple, permettent d'apporter, dans le cas dun quillage des cils, les mêmes avantages que ceux évoqués précédemment pour le traitement des cheveux, et, dans le cas des vemis à ongles (où les compositions peuvent être utilisées comme filmogène seule ou comme additif filmogène). Pitalnace, meilleure mouillabilité de l'orgle, rémanence du film et de sa brillance aux lavages, meilleure résistance à l'abrassion (apport de gissant par lubrification des surfaces), meilleure récisitance à l'abrassion (apport de gissant par lubrification des surfaces), meilleure récisitance.
- dans le domaine des produits de soin de la peau (crèmes, laits, lotions, masques, sérums, produits solaimes), de les compositions selon l'invertion permettent plus particuplement d'apporter brillance, meilleure modifiabilité et fésistance aux lavages à l'eau (produits solaires).

La proportion en polycondensat dans les compositions cosmétiques (hors vernis à ongles) est généralement comprise entre 0,5 et 50%, et de préférence entre 1 et 20% en poids par rapport au poids total de la composition. Dans le cas des vernis à ongles, cette proportion peut aller jusqu'à 30% en poids.

Les compositions peuvent en outre, et bien entendu, contenir divers adjuvants destinés à la rendre acceptable dans une application cosmétique particulière.

- 40 Les compositions selon l'invention peuvent contenir des filtres solaires UV-A ou UV-B ou à bande large et être utilisées ainsi comme produits anti-solaires.
- Les compositions selon frivention peuvent par alleurs contenir des additifs oscinétiques conventionnels choisis parmi les conpe gras, des solvents organiques, des stilicones, des 45 agents épaississants, des adoucissants, des agents anti-mousse, des agents hydratants, des humectants, des agents anti-mousse, des agents indication,...) des polymères anioniques, non ioniques ou amphotères ou leurs mélanges, des arribjerspirants, des agents alcainants, des colorants, des pignents, des parfums, des conservariants, des agents alcainants, des colorants, des pignents, des parfums, des conservariants des agents propulseurs lorsque les compositions se présentent sous forme aé-

Plus précisémment, comme corps gras, on peut utiliser une huile ou une cire ou leurs mélanges, des acides gras, des alcools gras, des esteros d'acides gras tels que les triglycérides d'acides gras en C<sub>2</sub>C<sub>11</sub>, de la vaseline, de la paraffine, de la lanoline, de la lanoline hydrogénée ou acétyée. Parmi les huiles, on peut citer les huiles minérales, animales, végétales ou les huiles de synthèse et notamment fhuile de vasefine, de paraffine, de ricin, de ojoba, de sésame, ainsi que les huiles et les gommes de silicones et les isoparaffines.

Parmi les cires animales, fossiles, végétales, minérales ou de synthèse, on peut notamment citer la cire d'abelle, de caroube, de Candellia, l'ozokérite, les cires microcristalisnes ainsi que les cires et les résines de silicione.

Parmi les agents épaississants, on peut citer :

- les celuloses modifiées telles que l'hydroxyéthylcellulose, la méthylcellulose, l'hydroxypropylcellulose et la carboxyméthylcellulose. Parmi celles-ci, on peut citer notamment les gommes vendues sous la dénomination de "Cellosize QP 44001H par la Société Amercol,"

- la gomme de caroube, la gomme de guar, la gomme de guar quaternisée vendue sous la dénomination de "Jaguar C-13-S" par la Société Meyhall, la gemme d'hydroxypropylguar, la gomme de xamithane.

les acides polyacytiques réticulés tels que les "Carbopol" de la Société Goodrich,
 les polymères poly(métha)cytates de glycéryle vendus sous les dénominations de "Hispage" ou "Lubrage" par les Sociétés Hispano Quimica ou Guardian.

la polyvinylpyrrolidone,
 ralcool polyvinylique,

30

les polymères et les copolymères résoulés d'acrylamide, tels que ceux vendus sous les dénominations de "PAS 5161" ou "Bozepol C" par la Société Hoechst, de "Sepigel 305" par la Société Seppic, ou de "Salcare SC95" par la Société Allied Colloïd, ou encore

25 - les homopolymères réticulés de chlorure de méthacryloyloxyéthyltriméthylammonium vendus sous la dénomination de "Salcare SC95" par la Société Allied Coloid.

On va maintenant donner à titre d'illustration de l'invention plusieurs exemples de préparation de polycondensats Polysioxane-Polyuréthane ainsi que de leurs solutions ou émulsions et de compositions cosmétiques les contenant.

Les synthèses conduisant aux polycondensats multiséquencés Polysilocame-Polyuréthane ont été réalisées à partir de prépolymères du type polydiméthylsiloxane «,a hydroxyorganofrontionnels (produits commerciaeux vendus par la Société 15 Goldschmidt sous les dénominations Tegomer H-Si 2111 et Tegomer H-Si 2311) de , structure

40 et ayant en outre les caractéristiques rassemblées dans le tableau ci-dessous :

Nom commercial	Tegomer H-Si 2111	Tegomer H-Si 2311
Groupes fonctionnels	groupes hydroxyles pri	
Fonctionnalité	2	12
nombre de motifs z	environ 10	environ 30
Indice Hydroxyle (mg KOH/g)	120 (+/- 10)	45 (+/- 5)
	85 (+/- 10)	115 (+/- 15)
Poids moléculaire moyen en nombre (Mn)	700	2 200

Dans la suite, ces deux produits commerciaux seront appelés par commodité SIL 700 et SIL 2200 (nomination basée sur leur poids moléculaire respectif).

# Exemple 1

5

10

15

20

30

Dans cet exemple, on a préparé un polycondensat Polysiloxane-Polyuréthane anionisable de structure théorique :

dans laquelle R représente :

et correspondant à la réaction entre :

- 1 mole de SIL 700 (prépolymère polysitoxane)
- 2 moles de 4,4° diphénylméthanediisocyanate (ci-après dénommé MDI)
- et 1 mole d'acide diméthylotpropionique (agent coupleur, ci-après dénom mé DMPA).

ces valeurs étant rapportées à 1 moie de SIL 700. 25

Dans un réacteur cyfindrique pourvu d'une agitation centrale du type ancre, d'un thermomètre, d'un réhigérant, d'une arrivée de barbotage d'azote et surmonté d'une ampoule à introduction, on introduit, sous courant d'azote, 50 gé MbIQ et 50 gé tetraphdrofurane (THF). La dissolution du mélange se fait sous agitation et à température ambiante.

Parallélement, on a dissout 70 g de SIL 700 dans 70 g de THF, et la solution ainsi obtenue est versée dans l'ampoule à introduction située au dessus du réacteur. On introduit alors, sous agitation et courant d'azote, cette solution de SIL 700 dans le

réacteur contenant la solution de MDI, en maintenant la température du milieu de réaction à 50°C par chauffage extérieur.

La coulée de la solution de SIL 700 dure 1H30 et la température du milieu réactionnel est maintenue à 50°C pendant toute la durée de l'introduction.

 A la fin de la coufée, la réaction conduit à la formation quantitative d'un prépolymère Polysiloxane à extrémités α, α diisocyanate.

On introduit ensuite (temps de coulée : 30 mn) dans le réacteur contenant le prépolymère ci-dessus, et ecci toujours sous agliation, harbotage d'azote et maintien de la tenpérature à 50°C, une solution de DMPA obtenue en dissolvant 13,4 g de DMPA dans 400 g de THF. Au début de la coulée, on introduit en outre dans le milieu de réaction 0,15 g de dibutyldilavate d'étain qui sert de catalyseur. On laisse ensuite réagir le tout pendant 10 h. sous agitation et à 50°C.

La fin de la réaction peut être controlée en vérifiant par analyse infra-rouge l'absence de bandes d'adsorption -N=C=O à 2270 cm<sup>-1</sup>. Si besoin est, on peut alors rajouter de l'éthanol au milieu réactionnel pour termine la réaction et consommer totalement les groupes -N=C=O encore disponibles; dans ce cas, on peut par exemple rajouter de l'ordre de 10 mil d'éthand et laisser à nouveau réagir le tout pendant 4 H à 5°C. En fin de réaction, on obtient une solution organique (THF) du polycondensat désiré, lequel est ensuite récupéré et purifié par précipitation de ladite solution dans 5 l d'un mélange équi-volume (50/50) êther de pétrole/éther éthylique. Le rendement de récupération est de 90% en poids après séchace.

L'indice d'acide du polycondensat obtenu est de 46 (théorique : 42).

Son poids moléculaire moyen en nombre est de 5000.

Le polymère obtenu est soluble dans des solvants tels que le diméthoxyéthane, l'éthanol, l'isododécane et l'acétate d'éthyle.

### 15 Exemple 2

10

20

25

On procède ici à la préparation d'un polycondensat Polysiloxane-Polyuréthane anionisable de même structure théorique que celle de l'exemple 1, mais obtenu cette fois à partir du prépolymère polysiloxane SIL 2200

Le mode opératoire suivi est donc identique à celui de l'exemple1, mais les quantités de réactifs mises en ieu sont cette fois les suivantes :

- 80 g de SIL 2200 dissous dans 80 g de THF
- 18,2 g de MDI dissous dans 20 g de THF
- 4,9 g de DMPA dissous dans 200 g de THF
- 0,1 g de dibutyldilaurate d'étain

de manière à observer là encore les proportions 1 mole de SIL 2200 : 2 moles de MDI : 1 mole de DMPA.

En outre, la récupération et la purification du polycondensat final désiré se fait cette fois plus simplement par précipitation de la solution organique le contenant dans 5 i d'eau permutée.

Le rendement de récupération est alors de 92% en poids.

L'indice d'acide du polycondensat obtenu est de 21,7 (théorique : 19,8).

40 Son poids moléculaire moyen en nombre est de 6300.

Le polymère obtenu est soluble dans des solvants tels que le diméthoxyéthane, l'éthanol, l'isododécane et l'acétate d'éthyle.

### Exemple 3

45

Dans cet exemple, on a préparé un polycondensat Polysiloxane-Polyuréthane cationi-50 sable de structure théorique :

dans laquelle R représente :

et correspondant à la réaction entre :

- 1 mole de SIL 700
- 2 moles de MDI

5

50

10 - 1 mole de N méthyldiéthanolamine (agent coupleur, ci-après dénommé MEA)

ces valeurs étant rapportées à 1 mole de SIL 700.

Dans le même réacteur que celui de l'exemple 1 et équipé de la même manière, on introduit, sous courant d'azone, 50 g de MDI et 50 g de THF. La dissolution du mélange se rait sous epitation et à température ambiante. Parallèlement, on a dissout 70 g de SIL 700 dans 70 g de THF, et la solution ainsi obte-

nue est versée dans l'ampoule à introduction située au dessus du réacteur. On introduit alors, sous agitation et courant d'azote, cette solution de Sil. 700 dans le réacteur contenant la solution de MDI, en maintenant la température du milieu de réac-

tion à 50°C par chauffage extérieur. La coutée de la solution de SIL 700 dure 1H30 et la température du milleu réactionnel est maintenue à 50°C pendant toute la durée de l'introduction.

A la fin de la coulée, on ditue le milieu de réaction par 350 g de THF, tout en maintenant \*

15 la température à 50°C. La réaction a conduit à la formation quantitative d'un prépolymère Polysitionane à extrémités en discovante

On introduit ensuite (temps de coulée : 30 mn) dans le réacteur contenant le prépolymère ci-dessus, et ceci toujours sous agitation, barbotage d'azote et maintien de la température à 50°C, une solution de MEA obtenue en dissolvant 12,5 g de MEA dans 70 g de THF. On laisse ensuite réagir le tout pendant 7H, sous agitation et à 50°C.

La fin de la réaction peut être controlée en vérifiant par analyse infra-rouge l'absence de bandes d'adsorption -Ne-C=0 à 2270 cm<sup>-1</sup>. Si besoin est, on peut alors, rajouter de 15 féthanol au milieu réactionnel pour terminer la réaction et consommer totalement les groupes -Ne-C=0 encore disponibles; dans ce cas, on peut par exemple rajouter de l'ordre de 10 mil d'éthanol et laisser à nouveau réagir le tout pendant 4 H à 50°C.

En fin de réaction, on obtient une solution organique (THF) du polycondensat désiré, lequel est ensuite récupéré et purifé par précipitation de ladite solution dans 5 i d'un mélange équi-volume (50/50) éther de pétrole/éther éthytique. Le rendement de récupération est de 33% en poids après séchage.

L'indice d'amine du polycondensat obtenu est de 45,7 (théorique : 43).

Son poids moléculaire moyen en nombre est de 12600.

Le polymère obtenu est soluble dans des solvants tels que le diméthoxyéthane, l'éthanol, l'isododécane et l'acétate d'éthyle.

# Exemple 4

On donne ici trois exemples de formulations capillaires.

# Lotion de mise en forme :

10	- Polymère de l'exemple 1 - Diméthoxyéthane - AMP - Ethanol	2 g 50 g 0,146 g 40,67 g
	- Isododécane	7.18 a

15 Cette lotion est obtenue par dissolution du polymère dans le diméthoxyéthane puis ajout du neutralisant puis dilution de la solution par l'addition de l'éthanol et de l'isododécane.

Cette composition, appliquée sur les cheveux, après un shampooing, apporte un bon maintien de la coiffure et une très bonne brillance aux cheveux.

### Lotion de mise en forme :

20

25	<ul> <li>Polymère de l'exer</li> <li>Diméthoxyéthane</li> <li>AMP</li> <li>Ethanol</li> </ul>	nple 2	2 g 50 g 0,069 g 43,14 g
	<ul> <li>Isododécane</li> </ul>	•	4,80 g

30 Cette lotion est obtenue par dissolution du polymère dans le diméthoxyéthane puis ajout du neutralisant puis dilution de la solution par l'addition de l'éthanol et de l'isododécane.

Cette composition, appliquée sur les cheveux, après un shampooing, apporte un bon maintien de la coliffure et une très bonne brillance aux cheveux.

35

# Lotion de mise en forme :

40	<ul> <li>Polymère de l'exemple 3</li> </ul>	4.2 g
	- Diméthoxyéthane	47,66 q
	- Ethanol	42,90 g
	- Isododécane	4.76 a
	- Solution de HCl 2 M	0,476 g
45		-, · g

Cette lotion est obtenue par dissolution du polymère dans le diméthoxyéthane puis dituion de la solution par l'addition de l'éthanol et de l'isododécane. On ajoute ensuite la solution de HCI pour neutraliser la solution finale.

Cette composition, appliquée sur les cheveux, après un shampooing, apporte un bon maintien de la coiffure et une très bonne brillance aux cheveux.

	Exemple 5	
	On donne ici quatre exemples de bases de soin d	les ongles.
5		
	Base de soin des ongles	
	- Polymère de l'exemple 1	30 g
10	- Acétate d'éthyle	70 g
ю	Base de soin des ongles	
	- Polymère de l'exemple 1	30 g
15	Acétate d'éthyle     Isododécane	66,5 g
	- isodocecarie	3,5 g
20	Base de soin des ongles	
20	- Polymère de l'exemple 2	30 g
	- Acétate d'éthyle	70 g
	Base de soin des ongles	
5		
	- Polymère de l'exemple 2	30 g
	- Acétate d'éthyle - Isododécane	66,5 g
^	- Constitution	3,5 g

### REVENDICATIONS

- 1- Composition cosmétique ou dermatologique, caractérisée par le fait qu'elle comprend, dans un support cosmétiquement acceptable, au moins une solution ou une émulsion solvant organique-dans-eau d'au moins un polycondensat multiséquencé dont la chaîne est constituée par la répétition d'au moins une séquence polysiétoane et d'au moins une séquence polyuréthane étou polyurée ; ladite séquence polyuréthane etou polyurée ; ladite séquence polyuréthane etou polyurée comportant en outre des groupements ionisables et ledit polycondensat étant dissous dans un système solvant aqueux, organique ou hydroorganique.
  - 2- Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que le poids moléculaire moyen en nombre dudit polycondensat est compris entre 2000 et 500 000.
- 3- Composition selon la revendication 2, carctérisée en ce que ledit poids moléculaire est compris entre 3000 et 250 000.
- 4- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que le rapport en nombre entre les séquences de type polyuréthane et/ou polyurée et les séquences de type polysiokane dans le polycondensat est compris entre 1 et 10.
  - 5- Composition selon la revendication 4, caractérisée en ce que ledit rapport est compris entre 1 et 3.
- 25 -- 6-Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 5; caractérisée en ce que lesdits groupements ionisables sont des fonctions carboxyliques ou des fonctions suffoniques, sous forme libre ou bien partiellement, ou totalement neutralisées.
  - 7- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée en ce que les crédits groupements ionisables sont des amines tertiaires, soit non-neutralisées, soit totalement ou partiellement neutralisées, soit quaternisées.
    - 8- Composition selon fune des revendications 6 ou 7, caractérisée en ce que le taux de neutralisation ou de quaternisation des groupements ionisables est compris entre 0 et 100%.
    - 9- Composition selon la revendication 8, caractérisée en ce que ledit taux est comprisentre 10 et 100%.
- 40 10- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée en ce que la séquence polysiloxane répond à la formule générate (i) suivante :

45 dans laquelle :

- P est un segment polysiloxanique.
- X<sup>1</sup> représente, séparement ou conjointement, -O- ou -NH-.
- et R est un radical divalent choisi parmi les radicaux alkylènes de type aromatique, aliphatique ou cycloaliphatique.

11- Composition selon la revendication 10, caractérisée en ce que ledit segment polysiloxanique P répond à la formule générale (f) suivante

dans laquelle les radicaux R¹, qui peuvent être identiques ou différents, sont choisis parmi d'une part les radicaux hydrocarbonés monovalents en C<sub>T</sub>-C<sub>D</sub>e exempts ou substantiellement exempts d'insaturations éthyléniques et, d'autre part, les radicaux armanatiques, Y représente un radical hydrocarboné bivalent, et z un nombre entier tel que le poids moléculaire moyen du segment polysilozane soit compris entre 300 e 110 000.

12- Composition selon la revendication 11, caractérisée en ce que ledit radical bivalent Y est choisi parmi les radicaux alkylènes de formule -(CH<sub>2</sub>)<sub>a</sub>-, dans laquelle a représente un nombre entier pouvant être comoris entre 1 et 10.

13- Composition selon l'une des revendications 11 ou 12, caractérisée en ce que les radicaux R1 sont choiss parmi les radicaux alikyles, en particulier les radicaux méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, butyle, penlyle, hexyle, octyle, decyle, dodécyle et octadécyle, les radicaux cycloalikyles, en particulier le radical cyclohexyle, les radicaux arylaikyles, notamment phényle et naphyle, les radicaux arylaikyles, notamment benzyle et phénylé—byle, ainsi que les radicaux tolyle et xylyle.

14- Composition selon la revendication 10 ou 11, caractérisée en ce que le segment polysiloxane P répond à la formule (l') suivante :

dans laquelle a et z sont des valeurs telles que définies ci-avant.

30 15- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 14, caractérisée en ce que les séquences polyuréthanes et/ou polyurées répondent à la formule générale (II) suivante :

35 dans laquelle :

5

10

15

20

25

- X<sup>2</sup> représente, séparément ou conjointement, -O- ou -NH-

R est tel que défini ci-dessus pour les séquences de formule (I).

- x est un nombre entier compris entre 1 à 10.

et B est un radical hydrocarboné bivalent porteur d'une charge ionique, positive
 un négative.

- 16- Composition selon la revendication 15, caractérisée en ce que x est compris entre 1 et 3.
- 17- Composition selon l'une des revendications 15 ou 16, caractérisée en ce que ledit fardical B est porteur de groupement présentant une ou des fonction(s) carboxylique(s) et/ou une ou des fonctions sulfoniques, lesdites fonctions carboxyliques et/ou suffonques étant sous forme libre ou bien neutralisées partiellement ou totalement par une base minierale ou organique lou organique.
- 18- Composition selon la revendication 17, caractérisée en ce que le radical 8 répond à la formule (III);

$$-\leftarrow CH_2 \xrightarrow{R^2} C \leftarrow CH_2 \xrightarrow{\lambda_1} CUD$$

- 15 dans laquelle R<sup>2</sup> représente un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C<sub>r</sub>-C<sub>s</sub>, Z une fonction acide carboxylique (-COOH) ou acide sulfonique (-SO<sub>3</sub>H) ou un sel desdites fonctions acides, et p et q, qui peuvent être identiques ou différents, des nombres entiers compris entre 1 et 5,



25 dans laquelle Z a la signification ci-dessus.,

35

- 20- Composition selon l'une des revendications 15 ou 16, caractérisée en ce que ledit radical B est porteur de groupements amines tertiaires, lesdites amines tertiaires étant 30 soit non-neutralisées, soit partiellement ou totalement neutralisées par une base minérale ou organique, soit quaternisées.
  - 21- Composition selon la revendication 20, caractérisée en ce que le radical B répond à la formule (IV) suivante :

$$\leftarrow CH_2 \xrightarrow{} N \leftarrow CH_2 \xrightarrow{}_{\delta}$$
 (IV)

dans laquelle R<sup>3</sup> représente un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, et r et s deux nombres entiers, identiques ou différents, qui peuvent être compris entre 1 et 10.

22- Composition selon la revendication 21, caractérisée en ce que, sous forme neutralisée ou quaternisée, le radical B répond à la formule (IVT) suivante :

25

formule dans laquelle  ${\rm R}^3$  a la signification ci-dessus, et  ${\rm R}^4$  représente soit l'hydrogène (neutralisation) soit un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en  ${\rm C}_{\rm r}{\rm C}_{10}$  ou un cycle aromatique (quatemisation).

23- Composition selon l'une quelconque des revendications 10 à 22, caractérisée en ce que le radical R est choisi parmi les radicaux de formules suivantes

dans lesquelles b est un nombre entier compris entre 0 et 3 , et c un nombre entier com-20 pris entre 1 et 20, de préférence compris entre 2 et 12.

24-Composition selon la revendication 23, caractérisée en ce que ledit radical R est choisi parmi les radicaux hexaméthylène, 4,4-biphénylèneméthane, 2,4 et/ou 2,6-tolylène, 1,5-naphtylène, p-phénylène, méthylène 4,4-biscyclohéxyle et le radical divalent dérivé de l'isophorone.

25- Composition selon fune quelconque des revendications 1 à 24, caractérisée en ce que ledit polycondensat a été obtenu seion un procédé consistant à faire réagir, dans une première étape, (i) un polymère polysiloxane du type q.o-didwicoxypolysiloxane ou a.o-diaminopolysiloxane pou q.o-diaminopolysiloxane pou q.o-diaminopolysiloxane) et (ii) un discoypante, ledit discoypante étant présent en quantité stoéchiométrique ou en excès stoéchiométrique, ce par quoi fon obtent un polysiloxane présentant une fonction iso-cyanate à chacune de ses extrémités de chaîne : puis, dans une deucême étape, à coupler les chaînes du polysiloxane obtenu précédemment par réaction avec un agent cupler les chaînes du polysiloxane obtenu précédemment par réaction avec un agent cupleur choisi parmi les dios étou les diamines eVou les atcoolamines, ledit agent cupleur étant porteur de groupements cationisables ou anionisables; et éventuellement, dans une troisième étape, à ioniser, partiellement ou totalement, les groupements cationisables ou anionisables du polycondensat obtenu à l'issue de la deuxième étape,

- 40 26- Composition selon la revendication 25, caractérisé en ce que le taux de ionisation est compris entre 0 et 100%, de préférence entre 10 et 100%.
  - 27- Composition selon l'une des revendications 25 ou 26, caractérisée en ce que le polymère polysiloxane de départ répond à la formule :

# X3\_ P \_ X 3

- dans laquelle P a la signification donnée ci-avant, et X<sup>3</sup> représente, conjointement ou séparément, -OH ou -NH<sub>2</sub>.
- 28- Composition selon l'une des revendications 25 à 27, caractérisée en ce que le disocyanate répond à la formule :

#### O=C=N-R-N=C=O

dans laquelle R a la signification donnée ci-avant.

10

29- Composition selon l'une des revendications 25 à 28, caractérisée en ce que l'agent coupleur répond à la formule :

- 20 dans laquelle B a la signification donnée ci-avant, et X<sup>4</sup> représente -OH ou -NH<sub>2</sub>.
  - 30- Composition selon fune quelconque des revendications 1 à 29, caractérisée en ce que le système solonal du polycondensat comient un solvant organique ou un mélange de solvants organiques choisis dans le groupe constitué par l'acétone, la méthylétylicé tone; l'acétate de méthyle, l'acétate de butyle, l'acétate d'éthyle, l'isopropanol; l'éthanol, le diméthoxyéthane, le diémboxyéthane, l
- 30 31- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 30, caractérisée en ce que le système solvant du polycondensat contient un solvant organique ou un mélange de solvants organiques miscibles à l'eau.
- 32- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 30, caractérisée en ce que le système solvant du polycondensat contient un solvant organique ou un mélange de solvants organiques non-miscibles à l'eau.
- 33- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 32, caractérisée en ce que le système solvant contient au moins un solvant (A) dit eglobals du polycondensat et ou au moins un solvant (B) moins polaire que (A) qui va solvater plus spécifiquement les séquences polysitoxanes du polycondensat et de préférence ayant une vitesse d'évaporation plus lente que (A).
- 34- Composition selon la revendication 33, selon laquelle le solvant global (A) est choisi
  dans le groupe constitute par l'acétone, la méthyléthylcétone, l'acétone, la méthyléthylcétone, l'acétate de méthyle, l'acétate de éthyle, l'acétate de solvand, le dimethoxyéthane, le diéthoxyéthane, un ester d'éthyléneglycol ou de propyléneglycol ou de propyléneglycol, un éther ester d'éthyléneglycol ou de propyléneglycol et leurs mélanges.
- 35- Composition selon la revendication 33 ou 34, selon laquelle le solvant (B) est choisi parmi les hydrocarbures et les silicones cycliques.
- 38- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 35, caractérisée en ce 55 qu'il s'agit d'une composition capillaire,

20

----- 25 -- --

- 37- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 35, caractérisée en ce qu'il s'agit d'une composition de maquillage.
- 5 38- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 35, caractérisée en ce qu'il s'agit d'un vernis à ongle ou d'une base de soin des ongles.
  - 39- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 35, caractérisée en ce qu'il s'aqit d'un mascara.
  - 40- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 35, caractérisée en ce qu'il s'agit d'une composition pour le soin de la peau.
- 41- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 35, caractérisée en ce 15 qu'il s'agit d'une composition anti-solaire,
  - 42- Utilisation d'une solution ou d'émulsion de polycondensat telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 35 comme agent filmogène, ou comme additif d'agent filmogène, dars une composition cosmétique.
  - 43- Procédé de traitement des matières kératiniques, caractérisé en ce qu'il consiste à appliquer sur ces demières une composition telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 41.

# INSTITUT NATIONAL

de la
PROPRIETE INDUSTRIELLE

# RAPPORT DE RECHERCHE PRELIMINAIRE

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche FA 526630 FR 9600098

DO	CUMENTS CONSIDERES CO	MME PERTINENTS	Revendications concernées	
Catig	rie Citation du document avec indication des parties pertinentes	, en cas de besoin,	de la demande examinée	
X	EP-A-0 636 361 (L'ORÊAL)  * revendications 1-24 *  * revendications 27-32 *  * revendication 34 *  * page 8, ligne 13-16 *	1 Février 1995	1-32, 36-43	
		·		
	*			
				DOMANUS TECHNIQUES EXCHUNCIUS DA CL.6) A61K
1 (TORAL BE	CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES	30 Juillet 1996 I: Native on princip	: A la base de l'i	Econdadore Lers, J
A:	sarticulièrement perdonnt à lui seul sarticulièrement perdonnt en combination avec un untre document de la mêtec caltiqueir erritant à l'encontre l'au moins une revendication ou arrière-plus technologique général livelgation ann-britte comment inforestaire	E : document de breve à la date de dépôt de dépôt ou qu' le D : cité dans la dema L : cité pour d'autres d : membre de la mém	et qui n'a été pa une date postèrie sée raisons	ablik qu'à cette date ure.